(19) <u>SU (11)</u> 1730144 A 1

(51)5 C 12 N 7/00, C 12 Q 1/70

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ ПО ИЗОБРЕТЕНИЯМ И ОТКРЫТИЯМ ПРИ ГКНТ СССР

ОПИСАНИЕ ИЗОБРЕТЕНИЯ

К АВТОРСКОМУ СВИДЕТЕЛЬСТВУ

(21) 4651517/13

(22) 24.02.89

(46) 30.04.92. Бюл. № 16

(71) Научный центр по разработке и внедрению современных методов молекулярной диагностики, МГУ им. М.В.Ломоносова и Всесоюзный научно-исследовательский институт гриппа

(72) А.В.Овчаренко, А.В.Кабанов, Н.С.Мелик-Нубаров, В.Ю.Алахов, А.И.Банников, Т.П.Лисок, В.И.Киселев, А.В.Левашов, Н.Г.Чергенко, Е.Н.Клюшненкова, П.Г.Свешников, О.И.Киселев, Е.С.Северин, Р.В.Петров, В.А.Кабанов, С.А.Аржаков и Е.В.Батракова (53) 576.8.094.29(088.8)

(56) Magee N.E., Miller O.V. Nature, 1972, v.235, p.339-341.

(54) СПОСОБ ПОДАВЛЕНИЯ РЕПРОДУК-ЦИИ ВИРУСОВ

(57) Использование: медицинская биохимия. Сущность изобретения: в способе подавления репродукции вирусов в качестве противовирусных агентов используют антитела с ковалентно присоединенными к ним остатками жирных кислот. При этом эффективность подавления репродукции вирусов составляет 1,5–2 порядка. Выход противовирусных агентов составляет 90–100% от исходных антител, препараты стабильны в течение года. З табл.

Изобретение относится к медицинской биохимии и касается способа подавления репродукции вируса антителами, специфическими к антигенным детерминантам этого вируса. Способ открывает новые перспективы в медицине, в частности в области создания противовирусной терапии, а также в фундаментальных исследованиях: изучения механизмов вирусной репликации, действия компонентов иммунной системы и т.д.

Известен способ для подавления вирусной активности с помощью антител, специфических к антигенным детерминантам вируса

Однако вследствие непроницаемости клеточных мембран для антител последние не могут взаимодействовать с внутриклеточными вирусными частицами и, следовательно, не способны оказывать влияние на репродукцию вируса, генактивируя только внеклеточные вирусные частицы.

Наиболее близким к предлагаемому по сущности и достигаемому эффекту является способ подавления репродукции вируса с помощью антител путем воздействия на зараженные вирусом клетки антителами, специфическими к антигенным детерминантам этого вируса, включенными в липосомы, поскольку липосомы могут обеспечивать доставку антител внутрь клетки. Культуру клеток ML инкубируют с липосомами из сфингомиелина, холестерина и стеариламина, содержащими иммуноглобулины G(IgG) с высоким титром к вирусу Коксаки А-21, и заражают этим вирусом. Через двое суток определяют инфекционную активность образовавшегося вируса. Для клеток, инкубированных с липосомами, наблюдают 23-74%-ное снижение инфекционной активности по сравнению с клетками, зараженными вирусом, но не инкубированными с липосомами.

Недостатками известного способа являются низкая эффективность противовирусного действия, а также сложность процедуры получения липосом, содержащих антитела, и низкая эффективность 5 включения антител в липосомы, что приводит к значительным потерям антител при приготовлении противовирусного препарата. Кроме того способ характеризуется низкой стабильностью липосом, затрудняющей 10 длительное хранение противовирусного препарата.

Цель изобретения – повышение противовирусного действия и упрощение способа.

Поставленная цель достигается тем, что согласно способу в качестве противовирусных агентов используют специфические к антигенным детерминантам вируса антитела с ковалентно присоединенными к ним 20 остатками жирных кислот.

Эффективность способа доказана на примерах подавления репродукции модельных вирусов. а именно вирусов гриппа различных серотипов и респира- 25 торно-синтициального вируса. При действии на зараженные вирусом клетки антитела, специфичные к антигенным детерминантам этого вируса, с ковалентно присоединенными к ним остатками жирных 30 кислот обеспечивают значительное подавление (на 1.5-2 порядка. см. табл.1-3) репродукции вируса.

В качестве антител можно использовать иммуноглобулины различных классов и их суммарные фракции. В качестве модифицирующих антител реагентов можно использовать различные липиды — производные синтетических и природных жирных кислот.

Пример 1. Получение антител. моди- 40 фицированных остатками жирных кислот.

К 10 нм 0.1 М раствора натриевой соли ди-2-этилгексилового эфира сульфоянтарной кислоты в октане добавляют 450 мкл 1 мМ раствора антител в 0.1 М боратном буфере, рН 9.5. Систему интенсивно перемешивают в течение 1–2 мин до появления оптической прозрачности, а затем добавляют к ней 450 мкл 5 мМ раствора хлорангидрида или N-оксисукцинимидного эфира 50 жирной кислоты (стеариновой или пальмитиновой, или миристиновой и др.) в октане. Через 2 ч белок осаждают из реакционной системы на холоде (0°С) 30 мл ацетона. Выпавший осадок отделяют и промывают 4–5 55 раз 30 мл холодного (4°С) ацетона.

Остаток ацетона удаляют на роторном испарителе.

Модифицированные антитела фракционируют гидрофобной хроматографией на

фенил-сефарозе и определяют выход модифицированного белка. Степень модификации иммуноглобулинов определяют, используя для модификации радиоактивно меченные жирные кислоты.

Аффинность антител определяют методом твердофазного иммуноферментного анализа и методом радиоиммуноанализа.

Модифицированные антитела хранят в сухом состоянии при пониженной температуре (-10-(-15)°С).

Выход модифицированных антител по белку составляет 95-100%. Модифицированные антитела содержат 1 остаток жирной кислоты на молекулу белка. Они сохраняют 80-100% специфической активности (аффинности) по сравнению с исходными (немодифицированными) антителами. При хранении в сухом состоянии в течение длительного времени (более года) активность модифицированных антител снижается не более чем на 20%.

Пример 2. Репродукция вируса гриппа (штам А/Чили, серотип H1N1) в пермиссивных клетках МДСК.

Монослой пермиссивных клеток МДСК заражают вирусом гриппа (штамм А/чили, серотил H1N1) со множественностью 1-10 бляшкообразующих единиц на 1 клетку. Через 3.5 ч после заражения к клеткам добавляют антитела (нормальные кроличьи IgG; нормальные кроличьи IgG, модифицированные остатками жирной кислоты; специфические кроличьи IgG против вируса гриппа серотипа H1N1; специфические кроличьи IgG против вируса гриппа серотипа H1N1, модифицированные остатками жирной кислоты) в концентрации, равной их титру в реакции торможения гемагглютинации. Через 8,5 ч после заражения клетки промывают 2 раза 2-кратным объемом среды, в течение 1 ч выдерживают с 2-кратным объемом среды, промывают 5-кратным объемом среды и добавляют к ним свежую среду, не содержащую антител.

Через 24 ч после заражения отбирают культуральную среду, осаждают клетки и клеточный дебрис 2-кратным центрифугированием при 8000 об/мин в течение 20 мин. В супернатанте определяют инфекционную активность в эмбриональных инфекционных дозах (ЭИД50/мл) и гемагглютинирующую активность в реакции гемагглютинации с 0.7% куриными эритроцитами (ГАЕ/мл).

Результаты приведены в табл.1.

Пример 3. Репродукция вируса гриппа (штамм А/Техас, серотип H3N2) в пермиссивных клетках МДСК.

То же, что в примере 2, но используют вирусы гриппа (штамм A/Texac, серотип

H3N2) и антитела, специфические к вирусу гриппа серотипа H3N2.

Результаты приведены в табл.2.

Пример 4. Репродукция РС-вируса (штамма Long) в пермиссивных клетках 5

Монослой пермиссивных клеток Hela заражают респираторно-синтициальным вирусом (РС-вирусом) (штамм Long) со множественностью 1-10 цитопатических еди- 10 ниц (ЦПД50) на 1 клетку. Через 6 ч после заражения к клеткам добавляют антитела (нормальные кроличьи IgG; нормальные кроличьи IgG, модифицированные остатками жирной кислоты; специфические 15 кроличьи IgG против РС-вируса; специфические кроличьи IgG против РС-вируса, модифицированные остатками жирной кислоты) в концентрации, равной их титру в реакции связывания комплемента с очи- 20 щенным вирусом. Через 13 ч после заражения клетки промывают (как описано в примере 2) и добавляют к ним свежую среду. не содержащую антител.

Через 28 ч после заражения отбирают 25 культуральную среду, осаждают клетки и клеточный дербис 2-кратным центрифугированием при 2000 об/мин в течение 25 мин. В супернатанте определяют инфекциствию на культуре клеток Hela (ЦПД50/мл).

Результаты приведены в табл.3.

Как показано в примерах (табл. 1-3), подавление репродукции вируса путем воздействия на зараженные вирусом клетки 35 антителами, специфическими к антигенным

детерминантам этого вируса, составляет 1.5-2 порядка, в то время, как в известном способе подавление не превышает 1 порядка. Сопоставление данных, приведенных в примерах и известном способе, свидетельствует о том, что подавление репродукции вируса требует по данному способу по крайней мере на 2 порядка меньших концентраций антител.

При получении противовирусных агентов путем модификации специфических к антигенным детерминантам вируса антител остатками жирных кислот выход модифицированных антител составляет 95-100% в то время как в известном способе не более 10% взятых антител удается включить в липосомы. Кроме того, антитела с ковалентно присоединенными к ним остатками жирных кислот можно хранить в сухом состоянии в течение длительного времени (более 1 года) без значительной потери специфической активности, в то время как противовирусные агенты, используемые в известном способе (антитела, включенные в липосомы) нельзя хранить более нескольких дней.

Формула изобретения

Способ подавления репродукции вирусов путем воздействия на зараженные вирусом клетки иммобилизованными антионную активность по циопатическому дей- 30 телами, специфическими к антигенным детерминантам этого вируса, отличающ и й с я тем, что, с целью повышения противовирусного действия и упрощения способа, используют антитела с ковалентно присоединенными к ним 1-2 остатками жирных кислот.

Таблица 1 Репродукция вируса гриппа (штамм А/Чили. серотип Н1N1) в пермиссивных клетках МДСК (npumep 2)

Условия эксперимента	Инфекционная активность через 24 ч. Ig (ЭИД ₅₀ /мл)	Гемагглютинирующая актив- ность через 24 ч (ГАЕ/мл)	
1	2	3	
Зараженные клетки не инкубируют с антителами Зараженные клетки	5.3	8	
инкубируют с: нормальными IgG кролика нормальными IgG кролика, мо-	5.3	8	
дифицированными остатками стеариновой кислоты нормальными IgG кролика. мо-	5.3	8	
дифицированными остатками пальмитиновой кислоты специфическими IgG кролика	5.3	8	
против вируса гриппа серотина Н1N1	5.0	. 8	

Продолжение табл. 1

1	2	3
специфическими IgG кролика		
против вируса гриппа сероти-		• 11
на Н1N1, модифицированны-		
ми остатками стеариновой		
кислоты	3,5	2
специфическими IgG кролика	•	·
против вируса гриппа сероти-	•	
на H1N1, модифицированны-		
ми остатками		
пальмитиновой кислоты	3,5	2

Таблица 2

Репродукция вируса гриппа (штамм A/Texac, серотип H3N2) в пермиссивных клетках МДСК (пример 3).

Условия эксперимента	Инфекционная активность через 24 ч. Ig (ЭИД50/мл)	Гемагглютинирующая актив- ность через 24 ч (ГАЕ/мл)	
Зараженные клетки не инкуби-			
руют с антителами	6.5	512	
Зараженные клетки .			
инкубируют с:		·	
нормальными IgG кролика	6.3	512	
нормальными IgG кролика, мо-			
дифицированными остатками			
стеариновой кислоты	6,5	512	
нормальными IgG кролика, мо-			
дифицированными остатками	•		
миристиновой кислоты	6.5	512	
специфическими IgG кролика	•		
против вируса гриппа серотина		·	
H3N2	6.5	512	
специфическими IgG кролика			
против вируса гриппа серотина			
H3N2, модифицированными ос-		·	
татками стеариновой кислоты	5.0	128 .	
специфическими IgG кролика			
против вируса гриппа серотина			
H3N2, модифицированными ос-			
татками миристиновой кислоты	5.0	128	

Таблица 3

Репродукция РС-вируса (штамм Long) в пермиссивных клетках Hela (пример 4)

Условия эксперимента	Инфекционная активность через 28 ч. Ig (ЦПД ₅₀ /мл)		
1	2		
Зараженные клетки не инкубируют			
с антителами	5,4		
Зараженные клетки инкубируют с:	·		
нормальными IgG кролика	5,5		
нормальными IgG кролика, модифицирован-			
ными остатками стеариновой кислоты	5,5		
специфическими IgG кролика против РС-ви-			
.руса	5,3		

Продолжение табл. 3

1		2	
специфическими IgG кролика против РС-ви- руса, модифицированными остатками стеа-	+		
риновой кислоты		3,5	

15

20

25

30

Редактор М.Петрова

Составитель С.Пылова Техред М.Моргентал

Корректор Н.Ревская

Заказ 1488

Тираж

Подписное

ВНИИПИ Государственного комитета по изобретениям и открытиям при ГКНТ СССР 113035, Москва, Ж-35, Раушская наб., 4/5